

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

- (51) Classification internationale des brevets ⁶:

 C07C 323/60, 317/44, 235/24, A61K

 31/16

 (11) Numéro de p.

 (43) Date de publi
 - (11) Numéro de publication internationale:

WO 97/19918

(43) Date de publication internationale:

5 juin 1997 (05.06.97)

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR96/01877
- (22) Date de dépôt international: 27 novembre 1996 (27.11.96)
- (30) Données relatives à la priorité: 95/14086 28 novembre 1995 (28.11.95) FR
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne-Billancourt (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PATOISEAU, Jean-François [FR/FR]; 7, rue Jules-Ferry, F-81100 Castres (FR). AUTIN, Jean-Marie [FR/FR]; Péri-Albo, Viviers-les-Montagnes, F-81290 Labruguière (FR). DELHON, André [FR/FR]; 36, rue Hector-Berlioz, F-81100 Castres (FR). OMS, Philippe [FR/FR]; 12, rue Jean-Philippe-Rameau, F-81100 Castres (FR). JUNQUERO, Didier [FR/FR]; 4, rue des Sources, F-81090 Burlats (FR).
- (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

- (54) Title: NOVEL 2,3,5-TRIMETHYL-4-HYDROXY ANILIDE DERIVATIVES, PREPARATION THEREOF AND THERAPEUTI-CAL USE THEREOF
- (54) Titre: NOUVEAUX DERIVES DE 2,3,5 TRIMETHYL-4-HYDROXY ANILIDES, LEUR PREPARATION ET LEUR APPLICA-TION EN THERAPEUTIQUE

$$H_3C$$
 CH_3
 R_1
 R_2
 $(A) \cdot R_3$
 $(A) \cdot R_3$

(57) Abstract

Novel 2,3,5-trimethyl-4-hydroxy anilide derivatives of general formula 1, wherein, in particular, R_1 is phenyl, R_2 is H, R_3 is $C_{12}H_{25}$ and A is a sulphur atom, are disclosed. A method for preparing said derivatives, pharmaceutical compositions containing at least one of said compounds as the active principle, and the use of such derivatives for making drugs for treating hypercholesterolaemia or atherosclerosis, are also disclosed.

(57) Abrégé

L'invention concerne de nouveaux dérivés de 2,3,5 triméthyl-4-hydroxy anilides, de formule générale (I), dans laquelle en particulier R₁ représente phényle, R₂ représente H, R₃ représente C₁₂H₂₅ et A est un atome de soufre. Elle concerne également leur procédé de préparation et les compositions pharmaceutiques comprenant à titre de principe actif au moins un de ces composés, ainsi que l'utilisation de ces dérivés pour la fabrication de médicaments destinés au traitement de l'hypercholestérolémie ou de l'athérosclérose.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

•					
AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
UA	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL.	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	1E	Trlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	P1.	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	. KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

WO 97/19918

10

20

Nouveaux dérivés de 2,3,5 triméthyl-4-hydroxy anilides, leur préparation et leur application en thérapeutique

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés d'anilides, leur préparation et leur 5 application en thérapeutique humaine.

Elle concerne également l'utilisation de ces dérivés pour la fabrication de médicaments destinés au traitement de l'hypercholestérolémie ou de l'athérosclérose.

Le cholestérol alimentaire est absorbé sous forme de cholestérol libre par les cellules intestinales, puis estérifié par l'enzyme ACAT (acyl CoA: cholestérol O - Acyl transférase), dans le sérum. L'inhibition de l'ACAT prévient l'absorption intestinale et l'accumulation de cholestérol dans le tissu artériel. En outre, les lipoprotéines de basse densité (LDL) sont, après oxydation, captées par les "Scavenger receptors" et conduisent à la formation de la cellule spumeuse, point de départ de la plaque d'athérome. (D. STEINBERG et al., England. J. Med. 320, 915-924, 1989).

L'objet de la présente invention vise à obtenir de nouveaux dérivés hypocholestérolémiants et anti-oxydants pouvant agir à la fois sur la quantité et la qualité des L.D.L dans le but de réduire leur potentiel athérogène et leurs effets délétères à long terme sur la paroi vasculaire.

Les composés de la présente invention répondent à la formule générale I.

dans laquelle;

- 25 R₁ et R₂ identiques ou différents représentent indépendamment l'un de l'autre :
 - l'hydrogène
 - un radical alcoyle linéaire ou ramifié en C1 C6
 - un groupement aromatique tel que phényle, naphtyle ou pyridyle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements alcoyle en C₁ C₄, alcoxy en C₁ C₄, hydroxyle ou halogéno.
- R3 représente une chaîne alcoyle linéaire ou ramifiée en C6 C15 ou un groupement phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements alcoyle en C1 C4 alcoxy en C1 C4. hydroxyle ou halogéno.
 - . A représente un atome d'oxygène ou de soufre ou le groupement sulfoxy.
- Les composés de formule générale l pouvant posseder des centres asymétriques, la présente invention couvre les différents stéréoisomères ou énantiomères et leurs mélanges.

Les composés de formule générale I peuvent être utilisés pour la préparation de compositions pharmaceutiques ou de médicaments destinés au traitement de maladies telles que l'hypercholestérolémie ou l'athérosclérose.

Enfin, les procédés de synthèse permettant d'accéder aux composés de formule générale I font également partie de la présente invention.

Les composés de formule générale I peuvent être obtenus selon l'une des méthodes suivantes (schéma I) :

Méthode A:

10

5

- a) Traitement du chlorhydrate de 2,3,6-triméthyl-4-amino phénol par un α halogéno halogénure d'acyle II, dans lequel Hal et Hal' représentent le brome ou le chlore et R₁, R₂ ont la même signification que précédemment en présence d'une base telle que la triéthylamine, pour accéder au composé III.
- b) Traitement du composé III par le dérivé IV, dans lequel R₃ et A ont la même signification que précédemment, dans un milieu sodium - méthanol ou tertiobutylate de potassium - tertiobutanol, pour donner le composé I.

Méthode B:

20

25

30

- Traitement du chlorhydrate 2,3,6-triméthyl-4-amino phénol par un α halogéno acide V, dans lequel Hal, R₁, R₂ ont la même signification que précedemment, en présence d'un activateur tel que le dicyclohexyl carbodiimide ou l'iodure de 2-chloro-1-méthyl-pyridinium et d'une base telle que la triéthylamine, pour accéder au composé III, traité ensuite de façon identique à celle décrite dans la méthode A-b.

Méthode C:

- Traitement du chlorhydrate 2,3,6-triméthyl-4-amino phénol par le dérivé IV, dans lequel R₁,R₂,R₃ et A ont la même signification que précédemment, soit en présence d'un activateur tel que le dicyclo hexyl carbodiimide ou l'iodure de 2-chloro-1-méthyl pyridinium, et de triéthyl amine, pour donner le composé l.

SCHEMA I

METHODE A

OH

$$H_3C$$
 H_3C
 H_3C

METHODE B

METHODE C

L'invention pourra être mieux comprise à l'aide des exemples non limitatifs qui suivent et qui constituent des modes de réalisation avantageux selon l'invention.

Exemple 1:

(méthode A) 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécylthio-propionanilide $\underline{1}$.

a - 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-bromo-propionanilide la.

A une solution de chlorhydrate de 2,3,6-triméthyl-4-aminophénol (1,87g; 0,01 mole) dans le diméthylformamide placée sous azote, on ajoute la triéthylamine (3,48 ml; 0,25 mole) - on additionne ensuite goutte à goutte le chlorure d'α-bromo propionyle (1,32 ml; 0,0125 mole) et on agite le mélange réactionnel pendant une heure à température ambiante.

Après dilution à l'eau, on extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée à l'acide chlorhydrique

N et à l'eau puis séchée (Mg SO₄) et concentrée à sec sous vide. Le résidu est repris à l'hexane, filtré et séché pour donner le composé <u>la</u> (2,10 g).

F = 186°C

5

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,61 (AcOEt).

b - 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-propionanilide 1.
 Le n-dodécanéthiol (2,11 ml; 0,0088 mole) est dissous dans le méthanol (20 ml) puis additionné de méthylate de sodium (0,47 g; 0,0088 mole). Après 15 minutes de contact, le composé 1a (2,10 g; 0,0073 mole) est ajouté et la masse réactionnelle portée à 60°C pendant 2 heures. Le méthanol est ensuite évaporé puis le résidu est extrait à l'acétate d'éthyle.

La phase organique, lavée à l'eau et séchée (MgS0₄) est concentrée à sec sous vide. Le résidu obtenu est purifié par chromatographie flash (élution acétate d'éthyle - hexane 30-70) pour donner 1,24 g de cristaux blancs (1).

F = 123°C

30 CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,59 (AcOEt - Hexane 50-50).

Exemple 2:

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécylthio-acétanilide $\underline{2}$.

Ce composé est préparé selon le procédé décrit à l'exemple 1 en utilisant le bromure de bromoacétyle.

 $F = 99^{\circ}C$

5

10

15

20

25

CCM: gel de Silice 60F254 Merck Rf = 0,51 (AcOEt - Hexane 50-50).

Exemple 3:

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécylthio-butyranilide $\underline{3}$.

Ce composé est préparé selon le procédé décrit à l'exemple 1 en utilisant le bromure de 2-bromobutyryle.

 $F = 127^{\circ}C$

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,61 (AcOEt - Hexane 50-50).

Exemple 4:

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécylthio-hexananilide $\underline{4}$.

Ce composé est préparé selon le procédé décrit à l'exemple 1 en utilisant le bromure de 2-bromohexanoyle.

F = 80°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,36 (AcOEt - Hexane 30-70).

5

Exemple 5:

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécylthio-isovaléranilide $\underline{5}$.

10

Ce composé est préparé selon le procédé décrit à l'exemple 1 en utilisant le chlorure de 2-bromoisovaleryle.

F = 123°C

15

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,30 (AcOEt - Hexane 30-70).

Exemple 6:

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécylthio-valéranilide $\underline{6}$.

20

Ce composé est préparé selon le procédé décrit à l'exemple 1 en utilisant le bromure de 2-bromovaléryle.

25 F = 116°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,39 (AcOEt - Hexane 30-70).

Exemple 7:

5

10

25

30

(méthode B) 2',3',5'-triméthyl-4-hydroxy-α-dodécylthio-α-phényl acétanilide 7.

a) -2',3',5'-triméthyl- 4'-hydroxy-α-chloro-α-phényl acétanilide 7.

A une suspension de chlorhydrate de 2,3,6-triméthyl-4-aminophénol (1,27 g; 0,0067 mole) dans le chlorure de méthylène (35 ml) placée sous azote, on ajoute la triéthylamine (0,94 ml; 0,0067 mole).

L'acide α -chlorophénylacétique (1,27 g ; 0,0074 mole) et le dicyclohexyl carbodiimide (1,54 g ; 0,0074 mole) sont ensuite ajoutés et le mélange réactionnel agité énergiquement pendant 2 heures à température ambiante.

Après filtration de la dicyclohexyl urée formée, la phase organique est lavée à l'acide chlorhydrique N/10, à l'eau puis à l'eau salée. Après séchage (MgSO₄) et évaporation à sec sous vide, le résidu est repris à l'éther éthylique. Les cristaux formés sont filtrés et séchés pour donner le composé <u>7a</u> (1,22 g). F = 199°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0.68 (AcOEt - Hexane 50-50).

b) 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécylthio- α -phényl acétanilide $\underline{7}$.

Le composé est préparé selon la technique décrite à l'exemple 1b, en partant du composé 7a. F = 129°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,64 (AcOEt - Hexane 50-50).

Exemple 8:

(méthode C) 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-isobutyranilide 8.

A une suspension d'iodure de 2-chloro-1-méthyl-pyridinium (5,75 g; 0,022 mole) dans le chloroforme (225 ml), on ajoute successivement le chlorhydrate de 2,3,6- triméthyl-4-amino-phénol (3,52 g; 0,018 mole), l'acide α-dodécylthio-isobutyrique (5,41 g; 0,018 mole) et la triéthylamine (9,4 ml; 0,067 mole) puis chauffe 2 heures à reflux - La masse réactionnelle est refroidie, diluée à l'éther éthylique (350 ml) puis filtrée. Cette phase organique est ensuite lavée à l'acide chlorhydrique N, à l'eau puis à l'eau salée. Après séchage (MgS04) et concentration à sec sous vide, le résidu est repris à l'éther isopropylique et filtré pour donner 7,32 g de cristaux blancs du composé 8.

F = 71°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,65 (AcOEt - Hexane 50-50).

Exemple 9:

2',3',5'-trimethyl-4'-hydroxy-\alpha-p. chlorophényl thio-isobutyranilide 9.

15

5

10

Ce composé est préparé selon le procédé décrit à l'exemple 8, en utilisant l'acide α -p.chlorophénylthio-isobutirique.

F = 134°C

CCM: gel de silce 60F254 Merck Rf = 0,54 (AcOEt - Hexane 50-50).

20

Exemple 10:

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α- p.chlorophényl sulfinyl isobutyranilide 10.

25

Ce composé est préparé selon le procédé décrit à l'exemple 8 , en utilisant l'acide α -p. chloro phényl sulfinyl isobutyrique.

F = 157 - 158°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,33 (AcOEt - Hexane 50-50).

Exemple 11:

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α-p. chloro phénoxy isobutyranilide.

5

10

15

A une solution d'acide clofibrique (2,14 g; 0,01 mole) et de triéthylamine (1,48 ml; 0,0105 mole) dans le tétrahydrofurane (25 ml) refroidie à 0°C, on ajoute goutte à goutte le chloroformate d'éthyle (0,96 ml; 0,01 mole). Après 20 minutes d'agitation, l'anhydride mixte obtenu est additionné lentement à une suspension de chlorhydrate de 2,3,6-triméthyl-4-aminophénol (1,87 g; 0,01 mole) dans le diméthyl formamide (10 ml) et la triéthylamine (1,48 ml; 0,0105 mole).

Le mélange réactionnel maintenu sous courant d'azote, est agité 1 heure à 5°C puis 12 heures à température ambiante - puis versé dans l'eau et extrait à l'acétate d'éthyle - La phase organique est lavée à l'eau, à l'eau salée, séchée sur MgS04 puis évaporée à sec sous vide. Le résidu est cristallisé dans l'éther éthylique puis recristallisé dans l'acétate d'éthyle pour donner le composé 11.

F = 175°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,30 (AcOEt - Hexane 30-70).

Exemple 12:

20

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécyl sulfinyl bobutyranilide $\underline{12}$.

Ce composé est préparé selon le procédé décrit à l'exemple 8 en utilisant l'acide α -dodécyl sulfinylisobutyrique.

F = 73°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,43 (AcOEt - Hexane).

Exemple 13:

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécylthio- α -(3,5-diterbutyl-4-hydroxy)-phényl acétanilide 13.

5

Ce composé est préparé selon la méthode décrite à l'exemple 11 en utilisant l'acide α -dodécylthio-3.5-diterbutyl-4-hydroxy phényl acétique.

F = 150°C

10 CCM : gel de sílice 60F254 Merck Rf = 0,31 (AcOEt - Hexane 30-70).

Exemple 14:

2',3',5'-triméthyl-4-hydroxy- α -dodécylthio- α -p. méthoxy phényl acétanilide $\underline{14}$.

15

Ce composé est préparé selon la méthode décrite à l'exemple 7a en utilisant l'acide α -dodécyl thio- α -p. méthoxy phényl acétique.

F = 122°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0,74 (AcOEt - Hexane 30-70).

Exemple 15:

2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-α-naphtyl acétanilide 15.

5

Ce composé est préparé selon la méthode décrite à l'exemple 7a en utilisant l'acide α-dodécylthio-α-10 naphtyl acétique.

F = 134°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf: 0,60 (CH2Cl2 - AcOEt 95-5).

Exemple 16:

15

(+) 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy- α -dodécylthio- α -phényl acétanilide $\underline{16}$.

20 Ce composé est préparé selon la méthode décrite à l'exemple 7a en utilisant l'acide (+)α-dodécylthio-α-phényl acétique.

F = 128°C

CCM: gel de silice 60F254 Merck Rf = 0.64 (AcOEt - Hexane 50-50).

 $\alpha D^{25} = +34.7^{\circ}$ (C = 0.5; Ethanol).

5

10

15

20

Les composés de l'invention ont été soumis à des essais pharmacologiques qui ont montré leur interêt potentiel dans le traitement de l'hypercholestérolémie et dans le traitement de la maladie athéromateuse.

Les composés ont été étudiés pour leur effet inhibiteur de l'ACAT et hypocholestérolémiant chez le rat d'une part et pour leur effet antioxydant d'autre part.

1) Inhibition de l'ACAT:

L'activité inhibitrice de l'ACAT (enzyme acyl CoA : cholestérol O acyl transférase) des composés a été évaluée in vitro en utilisant la technique de H. CHAUTAN et al. (Analytical Biochemistry, 173, 436-439, 1988).

Les activités, exprimées en concentrations inhibitrices 50 % (CI₅₀) obtenues avec certains produits de l'invention sont reportées, à titre d'exemple dans le tableau I suivant :

Tableau I

Composés n°	Cl ₅₀ (μM)	
2	0,30	
3	0,31	
4	0,16	
5	0,63	
6	0,11	
7	0,18	
8	0,19	
9	1,12	
11	1,10	
16	0,16	
CI 976	1,04	
DUP 128	0,1	

2) Activité hypocholestérolémiante :

Des rats mâles (160-180 g) sont soumis pendant 4 jours à un régime hypercholestérolémique Altromin C 1061 et traités parallèlement par voie orale par les composés en suspension dans une solution de Tween 80 à 2 % dans de l'eau distillée.

Le 5ème jour, les animaux non à jeun sont anesthésiés à l'éther éthylique, exsanguinés par prélèvement sur EDTA à l'aorte abdominale. Le sang est immédiatement centrifugé et le plasma conservé à 4°C.

Le cholestérol plasmatique est alors dosé par la méthode CHOD-PAP (Boehringer Mannheim Réf. 237574). La dose efficace 50 (DE₅₀) correspond à la dose qui réduit de moitié la concentration en cholestérol plasmatique par rapport aux animaux témoins.

Composés nº	DE ₅₀ (mg/kg)
-	
2	> 10
3	4
4	0,5
5	1
6 .	1
7	0,2
8	10
14	1
16	0,15
CI 976	8,3
DUP 128	1,1

3) Activité antioxydante:

a) Péroxydation chimique.

10

En présence de Fe³⁺ et d'ADP, l'acide dihydroxy fumarique subit une autooxydation qui génère des radicaux libres oxygénés. Ces derniers entraînent la péroxydation des lipides microsomiaux hépatiques.

15

Cette peroxydation, effectuée sur des microsomes de foie de rat, est mesurée selon la technique à l'acide thiobarbiturique (formation de TBARS) telle que décrite par S.Y.H. TSE et al. (Biochemical Pharmacology, Vol 42, n° 3, 459-464, 1991).

Composés n°	Cl ₅₀ (μM)
2	5
3	> 10
6	5 0,3
7 8	0,6
CI 976 DUP 128	> 10 > 10
Vitamine E	2,3

b) Oxydation des LDL.

5 Les LDL humaines (Sigma L 2139) sont oxydées par CuSO₄ 10 μM. Après une période d'incubation de 6 heures, la péroxydation est évaluée par mesure des TBARS par spectrophotométrie à 532 nanomètres.

Composés nº	Cl ₅₀ (μM)
4	. 10
7	13
12	3
16	4
CI 976	100
DUP 128	30
Vitamine E	10

Les composés de l'invention sont des hypocholestérolémiants inhibiteurs d'ACAT et antioxydants qui peuvent être utilisés pour le traitement des maladies telles que l'hypercholestérolémie et l'athérosclérose.

Les compositions pharmaceutiques peuvent être présentées sous la forme appropriée pour l'administration par voie orale, parentérale ou locale, par exemple sous forme de capsules, comprimés, granulés, gélules, solutés liquides, sirops ou suspensions buvables et contenir les excipients appropriés.

La posologie quotidienne peut aller de 10 à 3000 mg.

REVENDICATIONS

1) Nouveaux dérivés d'anilides caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale 1

dans laquelle :

5

15

20

25

10 . R₁ et R₂ identiques ou différents représentent indépendamment l'un de l'autre :

- . l'hydrogène
- . un radical alcoyle linéaire ou ramifié en C1 C6
- un groupement aromatique tel que phényle, naphtyle ou pyridyle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements alcoyle en C₁ - C₄, alcoxy en C₁ - C₄, hydroxyle ou halogéno;
- R3 représente une chaîne alcoyle linéaire ou ramifiée en C6 C15 ou un groupement phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements alcoyle en C₁ C₄, alcoxy en C₁ C₄, hydroxyle ou halogéno;
- A représente un atome d'oxygène ou de soufre ou le groupement sulfoxy; sous forme de leurs différents stéréoisomères ou énantiomères, ainsi que leurs mélanges, pour les composés présentant un ou plusieurs autres asymétriques;
- 2) Composés répondant à la formule générale I, selon la revendication 1, sélectionnés parmi le groupe suivant :
- 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-propionanilide.
- 30 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-acétanilide.
 - 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-butyranilide.
 - 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-hexananilide.
 - 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-isovaléranilide.
 - 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-valéranilide.
- 35 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-α-phényl acétanilide.
 - 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-isobutyranilide.

- 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-p. chlorophénylthio-isobutyranilide.
- 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-p. chlorophényl sulfinyl isobutyranilide.
- 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-p. chlorophénoxy isobutyranilide.
- 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécyl sulfinyl bobutyranilide.
- 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-α-(3,5-diterbutyl-4-hydroxy)-phényl acétanilide.
 - 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-α-p.méthoxy phényl acétanilide.
 - 2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-α-naphtyl acétanilide.
 - -(+)2',3',5'-triméthyl-4'-hydroxy-α-dodécylthio-α-phényl acétanilide;
- 10 3) Procédé de préparation des composés selon l'une des revendicatons 1 ou 2, caractérisé en ce que :
 - a) dans une première étape, on traite le chlorhydrate de 2,3,6-triméthyl-4-aminophénol par un αhalogéno-halogénure d'acyle en présence d'une base telle que la triéthylamine pour fournir l'intermédiaire III

Ш

dans lequel R₁, R₂ sont tels que définis dans la revendication 1 et Hal représente un atome de chlore ou de brome;

20

- b) dans une deuxième étape on traite l'intermédiaire III par un dérivé R₃ (A)H, dans lequel R₃ et A sont tels que définis dans la revendication I, dans un milieu sodium-méthanol ou tertiobutylate de potassium tertiobutanol;
- 4) Procédé de préparation des composés selon la revendication 3 caractérisé en ce que l'intermédiaire III peut être obtenu par action d'un α halogéno acide en présence d'un activateur tel que le dicyclohexylcarbodiimide ou l'iodure de 2-chloro-1-méthyl-pyridinium et d'une base telle que la triéthylamine sur le chlorhydrate de 2,3,6-triméthyl-4-aminophénol;
- 30 5) Procédé de préparation des composés selon les revendications 1 et 2 caractérisé en ce que l'on traite le chlorhydrate de 2,3,6-triméthyl-4-amino phénol par un dérivé VI

$$R_{i}$$
COOH

WO 97/19918 18 PCT/FR96/01877

dans lequel R₁, R₂, R₃ et A sont tels que définis dans la revendication I, en activant par le chloroformate d'éthyle ou par le dicyclohexylcarbodiimide ou l'iodure de 2-chloro-1-méthylpyridinium en présence d'une base telle que la triéthylamine;

- 6) A titre de médicaments, les composés de formule générale 1 selon les revendications 1 ou 2, en particulier à titre de médicaments utilisés pour le traitement des maladies telles que l'hypercholestérolémie ou l'athérosclérose;
- 7) Compositions pharmaceutiques, caractérisées par le fait qu'elles contiennent, outre un support pharmaceutiquement acceptable, au moins un composé de formule générale I selon l'une quelconque des revendications I et 2;
 - 8) Utilisation de composés de formule générale I selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, pour la fabrication de médicaments destinés au traitement de maladies telles que l'hypercholestérolémie ou l'athérosclérose.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 96/01877

A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07C323/60 C07C317/44 C07C235/	24 A61K31/16	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	ication and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification CO7C	on symbols)	
Desumentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields so	arched
Electronic d	ala base consulted during the international search (name of data bas	e and while practical, see the arms over,	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	elevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 559 898 A (TAISHO PHARMACETI September 1993 see page 2	CAL) 15	1,3,6-8
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 18, no. 262 (C-1201), 19 May & JP 06 040898 A (TAISHO PHARMAC 15 February 1994, see abstract	/ 1994 CEUTICAL),	1,3,6-8
A	EP 0 619 312 A (TAISHO PHARMACEUT October 1994 see page 3	TICAL) 12	1,3,6-8
			÷ .
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
A docum	ntegories of cited documents: nent defining the general state of the art which is not defend to be of particular relevance.	"T" later document published after the into or priority date and not in conflict we nited to understand the principle or the invention	th the application out
E earlier	document but published on or after the international date the international date that the same throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	cument is taken alone
O, docmu.	is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an it document is combined with one or in ments, such combination hering obvious	ore other such docu-
.b. qocum	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international set	
1	4 March 1997		
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (- 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo rd, Fax: (- 31-70) 340-3016	English, R	

Form PCT ISA:210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inte anal Application No PCT/FR 96/01877

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 559898	A 15-09-93	AT 137744 T CA 2096970 A DE 69119434 D DE 69119434 T ES 2088574 T WO 9209572 A US 5475130 A	15-05-96 27-05-92 13-06-96 12-09-96 16-08-96 11-06-92 12-12-95
EP 619312	A 12-10-94	AU 3171693 A US 5416212 A CA 2126663 A WO 9313086 A	28-07-93 16-05-95 08-07-93 08-07-93

RAPPORT DE RECLERCHE INTERNATIONALE

Internationals No.

Dei 'e Internationale No PCT/FR 96/01877

A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07C323/60 C07C317/44 C07C235/2	4 A61K31/16	
Selon ta cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	cation nationale et la CIB	
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de	classement)	
CIB 6	C07C		
Documentat	tion consultee autre que la documentation minimale dans la mesure ou	ces documents relevent des domaines su	ir lesquels a porte la recherche
Base de dor utilisés)	unées electronique consultee au cours de la recherche internationale (no	om de la hase de donnees, et si cela est r	éalisable, termes de recherche
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no, des revendications visées
A	EP 0 559 898 A (TAISHO PHARMACETIC Septembre 1993 voir page 2	CAL) 15	1,3,6-8
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 18, no. 262 (C-1201), 19 Mai & JP 06 040898 A (TAISHO PHARMACE 15 Février 1994, voir abrégé	1994 EUTICAL),	1,3,6-8
A	EP 0 619 312 A (TAISHO PHARMACEUT) Octobre 1994 voir page 3	CAL) 12	1,3,6-8
Voi	r la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de br	evets sont indiqués en annexe
'A' docum	s spéciales de documents cités:	document uitérieur publié après la de date de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base de l	as à l'état de la comprendre le principe
'E' docum		C document particulièrement pertinent être considérée comme nouvelle ou	l'invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité
priorit autre	citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	mventive par rapport au document of document particulierement pertinent ne peut être considérée comme impl	consideré isolément , l'invention revendiquée iquant une activité inventive
une ex	ient se référant à une divulgation orale, à un usage, à sposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co pour une personne du mêtier	mbinaison étant évidente
	neurement à la date de priorité revendiquée de le	Date d'expédition du présent rapport	
1	4 Mars 1997	2 6. 03. 97	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office European des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé	
	NL - 2280 HV Riyunjik Tel. (- 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (- 31-70) 340-3016	English, R	

Formulaire PCT-ISA-210 (deuxième feuille) (juitlet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den : Internationale No PCT/FR 96/01877

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 559898 A	15-09-93	AT 137744 T CA 2096970 A DE 69119434 D DE 69119434 T ES 2088574 T WO 9209572 A US 5475130 A	15-05-96 27-05-92 13-06-96 12-09-96 16-08-96 11-06-92 12-12-95
EP 619312 A	12-10-94	AU 3171693 A US 5416212 A CA 2126663 A WO 9313086 A	28-07-93 16-05-95 08-07-93 08-07-93